PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-333559

(43) Date of publication of application: 02.12.1994

(51)Int.CI.

H01M 4/02 H01M 10/40

(21)Application number: 05-291117

(71)Applicant: NIKKISO CO LTD

(22)Date of filing:

18.10.1993

(72)Inventor: NIIYAMA MASANORI

MURAI KOJI

(30)Priority

Priority number: 05105199

Priority date: 26.03.1993

Priority country: JP

(54) NONAQUEOUS LITHIUM ION SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PURPOSE: To enhance discharge capacity by forming a negative electrode by a composition in which 1–30wt.% of carbon black is contained in a graphitized gas phase developing carbon fiber having a carbon lattice spacing of less than 0.345nm.

CONSTITUTION: A negative electrode is formed by a composition in which 1–30wt.% of carbon black is contained in a graphitized gas phase developing carbon fiber having a carbon lattice spacing d002 of less than 0.345nm, preferably, less than 0.338nm. As the carbon black to be used, acetylene black is suitably used, but thermal black and furnace black may be also used. The mixing ratio of carbon black in the gas phase developing carbon fiber is 2–12wt.% when electrolyte mainly consists of LiPF6, and 4–20wt.% when it mainly consists of LiClO4. A part of the gas phase developing carbon fiber is substituted by carbon black, whereby a discharge capacity value exceeding the theoretical charge capacity of the gas phase developing carbon fiber alone can be provided.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

08.12.1999

Date of sending the examiner's decision of

05.03.2002

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平6-333559

(43)公開日 平成6年(1994)12月2日

(51) Int.Cl.⁵

識別記号

FΙ

技術表示箇所

H01M 4/02

D

Z

10/40

審査請求 未請求 請求項の数4 書面 (全 5 頁)

(21)出願番号

特願平5-291117

平成5年(1993)10月18日

(31)優先権主張番号 特願平5-105199

(32)優先日

(22)出顧日

平5 (1993) 3 月26日

(33)優先權主張国

日本 (JP)

(71)出願人 000226242

日機装株式会社

東京都渋谷区恵比寿3丁目43番2号

(72)発明者 新山 正徳

東京都渋谷区恵比寿3丁目43番2号 日機

装株式会社内

(72)発明者 村井 剛次

東京都渋谷区恵比寿3丁目43番2号 日機

装株式会社内

(74)代理人 弁理士 前田 篤男

(54) 【発明の名称】 非水リチウムイオン二次電池

(57)【要約】

【目的】 放電容量の大きい非水リチウムイオン二次電 池を提供することを目的とする。

【構成】 炭素格子面間隔 d 0 0 2 が 0. 3 4 5 n m 以 下の黒鉛化された気相成長炭素繊維にカーボンブラック を1~30重量%含有させた組成物を使用して負極を形 成したことを特徴とする非水リチウムイオン二次電池で ある。

【特許請求の範囲】

【請求項1】炭素格子面間隔d002が0.345nm 以下の黒鉛化された気相成長炭素繊維にカーボンブラッ クを1~30重量%含有させた組成物から負極を形成し たことを特徴とする非水リチウムイオン二次電池。

1

【請求項2】カーボンブラックがアセチレンブラックで ある請求項1記載の非水リチウムイオン二次電池。

【請求項3】カーボンブラックを2~12重量%含有さ せ、電解質が主としてLiPF。からなる請求項1記載 の非水リチウムイオン二次電池。

【請求項4】カーボンブラックを4~20重量%含有さ せ、電解質が主としてLiC1〇4からなる請求項1記 載の非水リチウムイオン二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は非水リチウムイオン二次 電池の改良に関し、特に従来より容量の大きい高性能の 二次電池を提供する。

[0002]

【従来の技術と解決すべき課題】近年は多種類の電子機 20 器の発達に伴い、高性能の二次電池への要求が高まって いる。なかでもその髙容量の点からリチウム二次電池が 注目されていたが、金属リチウムを電極に使用していた ために、安全性に問題があるとの認識が高まり、現在は 炭素、特に黒鉛を負極に使用し、炭素とリチウムイオン の層間化合物形成能を利用した非水リチウムイオン二次 電池の研究が増加しており、一部は実用化の段階に入っ ている。しかしこの電極も、リチウムと炭素の層間化合 物の中のリチウム濃度は金属リチウム中のリチウム濃度 と較べてかなり低いために、容量が小さくなるという欠 30 点を有する。炭素~リチウム層間化合物は中に包含する リチウム量が最も多い第1ステージでも炭素原子とリチ ウム原子の数の比は6対1であり、その時の電極の理論 的に充電可能な電気容量は372mA. Hr/gであ り、この理論値の放電容量を持った電池の開発のために 多くの努力が払われてきたが、未だにこの目標値は達成 されていない。一説によれば上記比率で層間化合物を形 成するのは炭素の内の黒鉛結晶部分のみであるから、充 電容量は黒鉛化度で補正されるべきであるともされてい る。本願発明はこの目標値の達成はおろか、それを越え 40 た高容量二次電池を提供する。

[0003]

【課題を解決する手段】本願発明の二次電池は炭素格子 面間隔 d 0 0 2 が 0. 3 4 5 n m 以下、好ましくは 0. 338 n m以下の黒鉛化された気相成長炭素繊維にカー ボンプラックを1~30重量%含有した組成物から負極 を形成したことを特徴とする。気相成長炭素繊維は公知 である。これは例えばフエロセンとベンゼンと水素の混 合ガスを約1000℃に加熱された炉に注入することに より、浮遊状態で繊維を得る流動法、セラミック基板に 50 nO2、Lix Mn2 O4、Lix Cov Mn2-v O

鉄の超微粒子を形成させて水素気流を流した炉に入れ、 ベンゼンを注入することにより基板から生えた繊維を得 る基板法が知られている。これらの気相繊維炭素繊維は 炭素格子面が、繊維軸を中心とした年輪状に配列してい ることもよく知られている。これらの気相成長炭素繊維 は黒鉛化が進んでいればそのまま使用してもよいが、通 常は不活性気体中2000℃以上で黒鉛化処理して、格 子面間隔 d 0 0 2 を 0. 3 4 5 n m以下とする。 d 0 0 2が0.338以下の方がさらに電気容量が大きくな 10 る。また繊維を粉砕・切断する時は、黒鉛化前ではな く、黒鉛化後に行った方が本発明の効果が大きくて好ま しい。繊維の直径は1.0~3.0μmが好ましく、長 さは3.0~200.0μm, アスペクト比は3.0~ 100.0が好ましい。

【0004】本発明で使用するカーボンブラックには特 に限定はない。できるだけ電気伝導度が高くて粒子径の 小さなものが好ましい。その意味ではアセチレンブラッ クが適当であるが、サーマルブラック、フアーネスブラ ック、チャンネルブラックなども使用できる。表面が黒 鉛化されたケッチェンブラックなども使用可能である。 カーボンブラックのなかには粒子が凝集して鎖状構造 (ストラクチャー)をとるものがあるが、良好に使用で きる。気相成長炭素繊維中のカーボンブラックの混合比 率は1~30重量%である。すなわち全炭素の70~9 9%を気相成長炭素繊維、1~30%をカーボンブラッ クとする。この範囲外でももちろん電極として立派に使 用できるが、との範囲内では放電容量が気相成長炭素繊 維の理論値より大きい。さらに好ましい範囲は使用する 電解質によって異なるが、電解質がLiPF。主体異の 場合は2~12重量%、電解質がLiCIO。を主体と する場合は4~20重量%のカーボンブラックを使用す るのが好ましい。とこでの重量比率は全炭素中の割合を しめし、電極材料としては他に結着材を含む。

【0005】電極の製造に当たって、上記混合物を15 %以下の結着材としての樹脂と混合して成形する。樹脂 としてはポリビニリデンフロライド、フッ素化ポリエチ レン類、ポリエチレン、ポリプロピレン、ナイロンな ど、反応性基を持たない熱可塑性樹脂を使用する。混合 は粒状の樹脂にあっては三者をニーダや自動乳鉢などの 高せん断性攪拌器で混合し、溶剤を使用する場合は樹脂 溶液を高せん断撹拌器で混合し、集電材としてのニッケ ルメッシュに塗ったり乗せたりし、必要により軽くホッ トプレスして仕上げる。この時プレス圧を50kg/c m以上の高圧とすることも可能である。電池組立前には 十分乾燥して水分や溶剤を除去しておくことが好まし い。樹脂その他の添加物はその目的を達成できる範囲で できるだけ少ないことが好ましい。

【0006】電池の正極としては非水リチウムイオンニ 次電池用として公知の各種の材料が使用可能である。M

4、α-V2O5、TiS2、Lix CoO2 などを公 知の方法で好適に使用できる。電池における電解質とし TULIC104, LiPFe, LiAsOe, LiB F4、トリフロロメタスルフオン酸リチウムなどを擧げ ることができる。電解質の溶剤中の濃度は0.2~5. 0m01. /リットルの範囲が好ましい。カーボンブラ ックの添加効果は、電解質としてLiPF。を使用する 時が特に大きい。

【0007】溶媒としてはプロピレンカーボネート、ジ エチレンカーボネート、エチレンカーボネート、アセト 10 ニトリル、酢酸メチル、テトラハイドロフラン、ャーブ チロラクトン、デメトキシエタン、ジオキソラン、2-メチルジオキソラン、4-メチルジオキソラン、蟻酸メ チルなどを単独または混合して使用できる。気相成長炭 素繊維の黒鉛化度の高いものでは、ブロピレンカーボネ ートの単独使用は溶剤の分解が起こって、クーロン効率 を低下させることがあるのであまり好ましくはない。溶 液は酸素や水分を含有していることは好ましくなく、で きるだけ精製しておく必要があることは知られている通 りである。

【0008】電池の組立は公知の方法をそのまま利用で きる。実施例ではいわゆる3電極法により本発明の効果 を説明したが、公知の方法により、ボタン型電池、コイ ン型電池、単1~単5の円筒形電池、積層型電池に組み 上げることができる。充電および放電によりガスを発生 することがないので、空気や水分のシールさえ完全であ れば、容易に高エネルギー密度の二次電池とすることが できる。

* [0009]

【実施例】

(実施例1)ポリビニリデンフロライド(PVDF;呉 羽化学(株)製のKF#1000)0.05gを正確に 計り取り、瑪瑙乳鉢に入れ、それに1-メチル-2-ピ ロリドン (NMP) O. 5 c c をシリンジで計り取って 加えて完全に溶解した。アセチレンブラック(電気化学 工業(株)製デンカブラック^R) 0.05gを正確に計 り取り、上記乳鉢に添加して十分に混練し、ペースト状 とした。別に流動法で製造した気相成長炭素繊維を28 00℃で黒鉛化し(doo2=0.336nm)、その 後粉砕した平直径2. 1μπ、平均長約20μπのもの 0.9gを正確に計りとって上記ペースト状物にさらに 加えて十分に混合した。一方十分にアセトンで洗浄した 10×40mmのニッケルメッシュ上に上記混合ペース トを10×10mmの範囲に塗布し、100℃で2時間 真空乾燥した。このようにして得られた電極を作用極と して、酸素と水分を十分に除去したアルゴンガス下のグ ローブボックス内でルギン管を使用して3電極セルを組 20 んだ。対極と参照極には10×40×2mmの金属リチ ウムを、電解液には濃度1mo1. /リットルでLiP F。をエチレンカーボネートとジエチルカーボネート1 対1混合溶媒に溶解して使用した。各極を充放電装置に 接続し、電圧が一定になるまで放置し、その後作用極と 参照極の電位差が0~2.5Vの間で、電流密度25m AHr/gで充放電を繰り返した。その結果を第1表に 示す。

【表1】

サイクル数	充電量	放電量	クーロン効率
1	7 1 6 mAH/g	485mAH/g	68%
2	5 3 1	468	88
3	5 1 5	468	9 1
4	508	468	92

【0010】(比較例1)実施例1においてPVDFを 40 電池特性を測定した。その結果を第表2に示す。 0. 1g、NMP0. 5ccとし、アセチレンブラック を使用しない以外は全く同様にして3電極セルを組んで

【表2】

3		_	
サイクル数	充電量	放電量	クーロン効率
1	4 2 9 mAH/g	3 1 6 mAH/g	74%
2	338	303	90
3	318	295	93
4	310	293	9 5

【0011】(比較例2)実施例1においてPVDF

- 0.33g, アセチレンブラック0.66g、NMP
- O. 25 c c と し、炭素繊維を使用しなかった以外は全*

* く同様にして3電極セルを組んで電池特性を測定した。 結果を第3表に示す。

【表3】

サイクル数	充電量	放電量	クーロン効率
1	5 1 3 mAH/g	1 5 5 mAH/g	30%
2	205	148	7 2

【0012】(実施例2)実施例1においてアセチレン ブラックと黒鉛化された気相成長炭素繊維の比率を変更 した以外は全く同様にして、0~2.5 Vの充放電を繰 り返した。放電容量が安定する3サイクル目の放電容量 とアセチレンブラック比率との関係を第1図に示す。と こで理論充電容量1は炭素が全て黒鉛であるとみなした 時の理論充電容量であり、理論充電容量2は上記でアセ である。アセチレンブラックの量が増加するにしたがっ て理論放電容量2は低下するが、実測放電容量はアセチ レンブラック2~13%では理論充電容量2を上まわっ ており、2~12%で理論充電容量1を上まわっている ことがわかる。

【0013】(実施例3)実施例1において電解質をL iC1O4 に変更し、アセチレンブラックと黒鉛化され た気相成長炭素繊維の比率を変更させた以外は全く同様 にして、0~2.5Vの充放電を繰り返した。3サイク

ル目の放電容量とアセチレンブラック比率との関係を第 2図に示す。これよりアセチレンブラック4%以上で各 理論充容電量を上まわった放電容量を得られることが明 かである。

[0014]

【効果】実施例と比較例から明かなように、炭素成分そ れぞれ単独では気相成長炭素繊維の放電容量がやや高 チレンブラックの充電容量を0とした時の理論充電容量 30 く、カーブンブラックのそれは非常に低いが、気相成長 炭素繊維の一部をカーボンブラックに置き換えることに より、放電容量が加重平均的に減少するのではなく逆に 増加し、気相成長炭素繊維単独時の理論充電容量を越え た放電容量値が得られるという効果が見いだされた。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例2における放電容量とアセチレンブラッ ク比率の関係を示す図である。

【図2】実施例3における放電容量とアセチレンブラッ ク比率の関係を示す図である。

6



